

19 日本国特許庁

公開特許公報

1. 発明の名称

2. 発明

(ほか 3 名)

3. 特許出願人

住 所 大阪市東区平野町3丁目35番地 吉富製薬株式会社 名称(672)



大阪市東区平野町3丁目35番地 古宫製薬株式会社内

弁理士(6630) 髙 宮 城 氏 名



5. 添付書類の目録





①特開昭 50-142565

43公開日 昭 50.(1975) 11.17

②特願昭 49-54126

②出願日 昭49(1974) 5.14

審査請求 未請求 (全4頁)

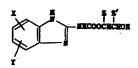
庁内整理番号 6855 44

62日本分類 16 E363

(51) Int. C12. CD7D235/32

2. 特許請求の範囲

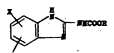
一世式



[式中、エかよび〒は関一せたは異をつて水景原

子、1~1個の炭素原子を有するアルキル基、1 ~4個の炭素原子を有するアルコキシ基、ハログ ン原子またはニトロ基を扱わし、2かとびが仕水 素原子、アルキル基、フエニル基を表わす。 〕 で表わされるオルパミン数エステル製と1~4個 の炭素原子を有するアルコール繋を、塩基の存在

下尺反応をせることを特徴とする一般式



米数1~4個のアルキル基を表わす。〕 で表わされる化合物の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は一般式

. 〔式中、エンよびTは同一または異なつて本衆原 子、1~1個の炭素菓子を有するアルキル基(メ エチル、プロビル、プチルなど)、1~4 目の炭素原子を有するアルコキシ蒸(メトキシ、 エトキシ、プロポキシ、プトキシなど)、ハログ ン菓子(C1、Br、アなど)せたはニト甲基を表 わし、3は1~4個の炭素原子を有するアルキル

(I)

1字訂正

基(ノナル、エナル、プロピル、ブナルなど)を 乗わす。〕

で表わされるユーペンズイミダゾールカルパミン 数アルヤルエステル類の新娘な製造後に属する。

上記一般式(1)で示される3ーペンズイミダ ブールカルパミン限アルヤルエステル領は歌曲別 またはその中間体、さらにまた動物用原虫剤とし でも有用である。

世来、上記一般式(I)で示される化合物の代 表的製法としては下記の方法が一般に知られてい る。

(1) チオ原素セジノチル磁像でメチル化して3 ーメ サルチオタロニタム磁像像とした後、アルキルク ロロホルメートを設象別の存在下に作用をせて3 ーアルコキンカルボニルー 2 ーメテルイソチオ原 素とし、つぎに微独または未開集ーの一アエニレ ンジアミン祭と総合開報をセる方法(未開始許多

図シアナミド塩をたはシアナミドとアルキルクロ ロホルメニトを反応をせて、アルキルシアノオル パミン酸エステル塩に導き、ついでこれをローフ エニレンタアミン領と総合問題をせる方法(特公 昭45-31935)。

しかしながら上記(1)の方法では反応通報にかいて有害なメルカプタンが副生するので、工業的提際での生産にかいては回収表決敗値と事故防止取機等を必要とする。さらにこの方法による最終製品についても、変跡量でも悪臭の強いメルカプタンが救量機るという欠点を有している。

また上記図の方法については、原料は着美国施 ネタルシテムシアナミドや不安定をシアナミドを 使用するためアルタルクロコカルメートの開発を

まねまやすく、製品の収率支援がある等、工業的 に有利な方法とはいえない。

本発明者らは、上記の欠点を有しない、工業的 にも有料な一般式[I]の新規製法の開発を基々 検討した結果、本発明を完成したもので、本発明 によれば、製品にまで随停する歴史、有容な制生 物は生成せず、また本反応に使用する原料はすべ て化学的に安定で容易に入手でき、かつ安全者生 調からも取扱い容易である。さらに反応温度は温 和で、かつ反応時間も低く、反応収率が高い。本 発明は工業的方法として非常に価値のあるもので ある。

本発明は一般式

で示されるタルパミン酸エステル番等体、かとび

一使式

ROE

で示されるアルコールとも電益の存在下に反応させることによって貧配一般式(I)の配合物を製造する方法である(上記式中のエ、I, I, I)かよび単位的配と同曲)。

一般文(目)のカルパミン数エステル気は並ん の任事により製造されるが、1ーアミノペンポイ ミダゾール気とエテレンカーポネート誘導体との 反応が一般に知られている。その具体例としては、 たとえば1ーペンポイミダブールカルパミン酸(1ーヒドロキシエテル)エステル、5ークロロー 1ーペンポイミダブールカルパミン酸(1ーヒド ロキシエテル)エステル、5ーメテルー1ーペン ポイミダブールカルパミン酸(1ーヒド ロキシエテル)エステル、5ーメテルー1ーペン ポイミダブールカルパミン酸(1ーヒドロキシエ テル)エステル、5ーエトロー1ーペンポイミダ

T MA

ゾールカルバミン酸(2-ヒドロキシエチル)エステル、5-Jトキシー2-ペンズイミダゾールカルバミン酸(2-ヒドロキシエテル)エステル、2 ーペンズイミダゾールカルバミン酸(1-Jテルー2-ヒドロキシエテル)エステル、5-タドロー2 ーペンズイミダゾールカルバミン酸(1-Jテルー2-ヒドロキシエテル)エステルなどがあげられる。

化合物(音)のアルコールとしては、特に限定 はないが、普通一般にはメナルアルコール、エナ ルアルコール、プロビルアルコール、プナルアル コールカドボロ目立れる。

との反応にかいては、オルペミン数エステル類 (目)1 セルに対して、アルコール類(目)は数 セル反応をせるのが好ましいが、反応方式や他の 条件等を変えることによつてその量は適宜、増減 T18.

框基としては、ナトリテムノトキテイド、ナト リテムエトキテイド等のアルカリ金属アルコキテ イド、または青性ソーダ、青性カリポ水酸化カル シテム等のアルカリ金属水酸化物またはアルカリ 土原金属水酸化物、更にトリエテルアミン、ピペー リジン、ジメテルアエリン、どリジン、1,3ー ジアデビンクロ(5,4,6)テンデセン、1, 1-ジーオルトートリルグアニジン等の有級電差 などが用いられる。

尚、使用する製品の量は特に限定する必要はな 〈任意に遊ばれるが、特に 1/10 モルから 2 モル が延済向である。反応審議としては、ペンゼン、 トルエン、テトラヒドロフラン、ジオキテン、ジ メチルホルムアミド、ジノテルスルホキテイド等 も野館景を与えるが、一般には反応鉄廠であるア

ルコール類〔至〕を使用するのが有利である。

反応基度は宝量から160 でが適当であるが、一 般に密媒の消点付近の基度が好ましい。また反応 時間は、上流した反応期条件の組合せにより異な るが、一般に2~5時間以内に反応は完施する。

从下余白

以下、実施何により本発明を説明する。

1-ペンズイミダゾールカルペミン酸メナルエ ステルの製造:

2ーペンズイミダゾールカルペミン酸(2ーヒ ドロキシエテル)エステル10g、ナトリウムメ トキテイド24gをメタノール40㎡に溶解し、 65~70℃で4時間提辞した後、フラスコ内容 物を冷却し、結晶を呼取する。評別した白色結晶 をメタノール50㎡、水50㎡さらにメタノール 50㎡で限に洗い、乾燥すると無照目的化合物。 &2gが得られる。酸点280℃以上。

1ーベンズイミダゾールカルペミン酸メテルエ ステルの製造:

- 1ーペンズイミダゾールカルペミン酸(1-彡

ナルー2-ヒドロキシエチル)エステルも1g、 ナトリウムメトキサイド Ligをメタノール30 ぱに溶解し、60~10で3時間批拌した後、 実施例1と同様に処理すると保証の目的化合物 11gが得られる。融点200に以上。

1ーペンズイミダールカルパミン酸エチルエス

テルの製造:

実施例1

2ーペンズイミダゾールカルパミン酸(2-ヒ ドロキシエテル)エステル11gをエタノール 10 mK密解し、とれに金属ソーダ L2 mを 20 moエタノールに密解した溶液を 40~50 でで 摘下する。以下実施何1と同様に反応かよび処理 すると、白色の標準化合物 6.2 mが得られる。最 点 280 で以上。

実施例し

るーメトキシーユーペンズイミダゾールカルノ

ミン酸メチルエステルの製造:

5 ー メトキシー 2 ー ペンズイミダゾールカルペミン酸(2 ー ヒドロキシエチル)エステル 2 5 g、ナトリウムメトキサイド 8.5 gをメタノール 3 g ぱ 花 密 保 し、4 時間 復 井 する。以下 実 第 例 1 と同様 に 処理すると 報 駆の目的 化合物 L 3 g が 得られる。 融 点 2 8 g で以上。

客盤側 5

5 ーニトロー 2 ーペンズイミダソールカルバミン酔えテルエステルの開発:

5 - ニトロー 2 - ベンズイミダゾールカルパミン酸(2 - ヒドロキシエチル)エステル 2 7 g。
ナトリウムメトキサイド 8 7 gをメタノール 2 8 ぱに溶かし、65~7 g セでも時間投掉する。以下実施例1と関挙に処理すると裸態の目的化合物

瓣影

翻圖

1.3 g が白色結晶として得られる。 融点 2 g g v 以上。

代理人 弁理士 高宮坡



4 第記以外の発明会

在 新 大会集中的重要的 756 0 2

正文 位 注 区 足

.

在 所 大公司不是的任命的 13.45

z + 4 7 2 2